

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-135152

(43)Date of publication of application: 21.05.1999

(51)Int.CI. H01M 10/40 H01M 2/08

(21)Application number : 09-299171 (71)A

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

FUJI FILM CELLTEC KK

(22)Date of filing:

30.10.1997

(72)Inventor: MIYASAKA TSUTOMU

TANAKA MITSUTOSHI YAMADA TAKUJI

ISHIZUKA HIROSHI

# (54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nonaqueous electrolyte secondary battery with

long storage life and high capacity.

SOLUTION: In a sealed nonaqueous electrolyte secondary battery formed by pouring a nonaqueous electrolyte containing a lithium salt in a battery container, then sealing the battery container, the content of free acid contained in the nonaqueous electrolyte is controlled so as not to exceed 300 ppm three years after sealing.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

## 特開平11-135152

(43)公開日 平成11年(1999)5月21日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> 故別記号 H O 1 M 10/40 2/08		F I H O 1 M 10	0/40	z	
				Α	
		2/08		S	
	• • •	Ž.			
		審査請求	未請求 請求事	貝の数7 OL	(全 13 頁)
(21) 出願番号	特願平9-299171	(71)出願人	000005201		
•		営士写真フイ		イルム株式会社	
(22) 山籟日	平成9年(1997)10月30日	神奈川県南足柄市中沼210番地			
	•	(71)出顧人	596148593		
			富士フイルムセ	<b>Zルテック株式</b>	会社
			宮城県黒川郡大	、和町松坂平1	丁目6番地
		(72)発明者	宮坂 力		
		,	神奈川県南足根	有市中招210番均	<b>富士写真</b>
			フイルム株式会	社内	
		(72)発明者	田中 光利		
			宮城県黒川郡大	<b>、和町松坂平一</b>	丁目6番地
			富士フイルムセ	zルテック株式	会社内
		(74)代理人	弁理士 飯田	敏三	
	•				最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 非水電解質二次電池

## (57) 【要約】

【課題】 保存性に優れ、高容量である非水電解質**医数 置**2000を提供する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項2】 非水電解質に含有される**心病が**鬼塩がフッ素を含有する**心病が**鬼塩であることを特徴とする請求項1に記載の非水電解質**医炎薬**し、

【請求項3】 該非水電解質に含まれる遊離酸がフッ化 水素であることを特徴とする請求項1又は2に記載の非 水電解質量数額値。

【請求項4】 封口部に用いられるガスケットが、成形後熱処理されたものであることを特徴とする請求項1、2又は3に記載の非水電解質 (数値)

【請求項6】 電池缶に挿入する前の電極群が含有する 水分量が300ppm以下であることを特徴とする請求 項1~5のいずれか1項に記載の非水電解質医校體制。

【請求項7】 該電極群の電池缶挿入、電解液注入及び電池缶封口時の環境が露点マイナス50℃以下に管理されて組み立てられたことを特徴とする請求項1~6のいずれか1項に記載の非水電解質障機が開

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、保存性を改良した、高容量の密閉型非水電解質 (製売) (個に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】近年、ノートブック型のパーソナルコンピューターや携帯電話等の携帯用電子機器の普及に伴い、従来のニッカド電池やニッケル水素電池に比べ高容量の型でではイオンは変に関かり使用が急速に増大している。

【0003】1回の充電により使用できる携帯用電子機器の使用時間は、電池の高容量化により次第に長くなりつつある。一方、「一般な質がは電気化学反応により充放電を繰り返すため次第に劣化するため、長期間使用には限度がある。このため、携帯機器によっては、電池パックの使用開始から1年程度で電池パックを新しいパックに交換することを推奨しているものもある。携帯用電子機器は、その進展がめざましいため、早いものでは約3年で新機種に置き換わっている。これらの機器に搭載される電池は、機器の寿命と同等であることが望ましい。図で動物である。とが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図で動物であることが望ましい。図である電極材料の構造の崩壊、電極界面での過酷な酸化還元状態での電解質の分解、電池組立時やその後に封口部から

侵入する水分の影響等が考えられている。保存性の良い 電極材料の開発や適切な電解質の選択が行われる一方、 電池内の水分量を少なくする試みも鋭意行われている。 特に水分の存在は、電解質中の関係が関塩を分解させる ため好ましくなく、電池組み立て工程での水分管理は重 要である。例えば正負の電極シートは電池組立前に熱処 理されて充分な脱水が行われるのが通常である。また電 池缶等の電池組立材料も脱水されてから組み立て工程に のせられる。また、電解質も脱水した原料を用いて製造 され、電池組立までに脱水を繰り返すのが通常である。 しかし、従来、このように十分に脱水しても保存中に経 時劣化を起こす場合があり、その原因は解明されておら ず、この点の解決が切望されていた。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、保存性に優れ、高容量である非水電解質(Marin) を提供することである。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、図塩を含有する非水電解質を用いた密閉型の非水電解質 国域を含有する非水電解質を用いた密閉型の非水電解質 国域において、長期間経過後の該非水電解液に含ま れる遊離酸の量を所定量以下とした非水電解質 により達成された。すなわち本発明は(1) 地質が必塩 を含有する非水電解質を注入後、封口してなる密閉型の 非水電解質 において、封口後3年を経た後に、 該非水電解質に含まれる遊離酸の量が300ppmを超 えない量であることを特徴とする非水電解質 国域に加速した。

(2) 非水電解質に含有される 地域の現場 塩がフッ素を含 有する 塩の塩であることを特徴とする (1) 項に記 載の非水電解質國際體心、(3) 該非水電解質に含まれ る遊離酸がフッ化水素であることを特徴とする (1) 又 は(2)項に記載の非水電解質の液源値、(4)封口部 に用いられるガスケットが、成形後熱処理されたもので あることを特徴とする(1)、(2)又は(3)項に記 載の非水電解質 図次 1870 (5) 電池缶に注入する前の 非水電解質が含有する遊離酸の量が100ppm以下で あることを特徴とする (1) ~ (4) 項のいずれか1項 に記載の非水電解質画物理値、(6)電池缶に挿入する 前の電極群が含有する水分量が300ppm以下である ことを特徴とする(1)~(5)項のいずれか1項に記 載の非水電解質量次配置、及び(7)該電極群の電池缶 挿入、電解液注入及び電池缶封口時の環境が露点マイナ ス50℃以下に管理されて組み立てられたことを特徴と する (1)~(6) 項のいずれか1項に記載の非水館解 質量改善値を提供するものである。

【0006】本発明において遊離酸とは電解液から検出される酸を指し、電解液に当初より含まれていた酸と、電解液又はその蒸気により抽出され、その結果、電解液から検出される電池内部の酸の合計をいう。遊離酸は、電池組立時に酸として電池に内蔵されたものの場合と、

化学反応により発生した場合とがあり、例えばフッ化水 案である。また封口後3年を経るとは電池を組み立て封 口後、通常の環境下(通常、温度10~35℃)で3年 間保存することをいう。この電池は封口後、必要に応じ て、エージング処理、充放電処理、充放電サイクル及び これらを組み合わせた工程を経たものであっても良い。 【0007】

【発明の実施の形態】以下、本発明の構成について詳述 する。本発明の非水電解質医療がは、正負の電極シー ト製造後、セパレーターを積層し、巻回した渦巻型の電 極群を電池缶に挿入、電解質を注入後封口し、その後適 当なエージング処理をしてなる。上記は円筒型電池につ いて説明したが本発明は円筒型には限らず、角形等任意 の密閉型の電池に適用される。本発明の非水電解質回線 **晒旭は、封口後3年を経た後に、該非水電解質に含まれ** る遊離酸の量が300ppmを超えない量であることを 特徴とする電池である。遊離酸の量は、300ppm以 下であれば少なければ少ないほど好ましく、200pp m以下であればより好ましく、150ppm以下であれ ば特に好ましい。非水電解質量液温値中に微量存在ない しは発生する遊離酸の作用については従来不明であっ た。遊離酸量は、電池を分解し電解質中に含まれるフッ 化水素量を定量することにより決定できる。フッ化水素 量の定量は、ブロムチモールブルーを指示薬とし、O. 1規定NaOH水溶液を用いて中和滴定して測定するこ とができる。水分の測定は、市販のカールフィッシャー 水分測定装置(例えば、京都電子製 商品名MKC-2 10型カールフィッシャー水分測定装置) で測定するこ とができる。

【0008】封口後3年間に生成する遊離酸量を抑制す るには、封口前に電池缶に挿入される電池の構成材料の 脱水を充分にすると共に、封口による電池の密閉度を上 げる必要がある。本発明で用いられる封口用のガスケッ トは、成形後アニール(熱処理)して封口時の歪みを除。 去したものである。本発明で使用できるガスケットの材 質としては、オレフィン系ポリマー、フッ素系ポリマ 一、ポリエステル、セルロース系ポリマー、ポリイミ ド、ポリアミドであり、耐有機溶媒性及び低水分透過性 から、オレフィン系ポリマー、ポリエステルが好まし く、特にポリプロピレン、プロピレンとエチレンのブロ。 ック共重合ポリマー、ポリプチレンテレフタレートが好。 ましい。本発明の非水電解質医液腫腫に用いられるガス ケットは、端子キャップや安全弁等の封口部材とともに カシメ封口できるような形状に成形されるが、その後熱 処理される。熱処理が充分でないとカシメた後に徐々に 変形が起こり密閉度が低下する原因となる。熱処理の温 度は、60~130℃が好ましく、80~120℃がよ り好ましく、90~110℃が特に好ましい。熱処理の 時間は10分~5時間が好ましく、20分~2時間が特別 に好ましい。

【0009】本発明の非水電解質磁機が適に用いられる非水電解質は、電池缶に注入する前に含有する遊離酸の 量が100ppm以下であることが好ましい。より好ましい遊離酸の量は60ppm以下、特に好ましいのは40ppm以下である。水分や遊離酸量の少ない電解液を作るには、蒸留を繰り返したり、モレキュラーシーブ等の脱水剤を作用させて電解溶媒を充分に脱水することがの脱水剤を作用させて電解溶媒を充分に脱水することともに、支持塩の純度の高いものを用いることが必要である。電解液の調製は、露点がマイナス50℃以下の乾燥空気中もしくは不活性ガス中で行うことが好ましい。作成した電解液を更に脱水しても良い。

:【0010】電解液は一般に支持塩と溶媒から構成され る。「大学の大学の関連における支持塩は「販売の大学塩が主 として用いられる。本発明の非水電解質医炎管理に使用 できる。 塩としては、例えば、LiCIO4、L iBF<sub>4</sub>, LiPF<sub>6</sub>, LiCF<sub>3</sub> CO<sub>2</sub>, LiAsF 6, LiSbF<sub>6</sub>, LiB<sub>10</sub>Cl<sub>10</sub>, LiOSO<sub>2</sub> C<sub>n</sub> F<sub>2n+1</sub>で表されるフルオロスルホン酸(nは6以下の正 の整数)、LiN(SO<sub>2</sub> C<sub>n</sub> F<sub>2n+1</sub>)(SO<sub>2</sub> C<sub>m</sub> F 2m+1) で表されるイミド塩 (m, nはそれぞれ 6 以下の 正の整数)、LiN(SO $_2$ С $_p$  F $_{2p+1}$ )(SO $_2$  С $_q$  $F_{2u+1}$ ) (SO<sub>2</sub> C<sub>r</sub>  $F_{2r+1}$ ) で表されるメチド塩 (p, q, rはそれぞれ6以下の正の整数)、低級脂肪 族カルボン酸 しんかん、LiAICl4 、LiCl、L iBr、LiI、クロロボラン型で収収、四フェニルホ ウ酸 などのLi塩を挙げることができ、これら の一種または二種以上を混合して使用することができ る。なかでもLiBF4及び/あるいはLiPF6を溶 解したものが好ましい。支持塩の濃度は、特に限定され ないが、電解液1リットル当たり0.2~3モルが好ま しい。

【0011】本発明の非水電解質 極微調 かに使用できる 溶媒としては、プロピレンカーボネート、エチレンカー ボネート、ブチレンカーボネート、ジメチルカーボネー ト、ジエチルカーボネート、メチルエチルカーポネー ト、γーブチロラクトン、ギ酸メチル、酢酸メチル、 1, 2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン、ジメチルスルホキシド、 1, 3-ジオキソラン、ホルムアミド、ジメチルホルム アミド、ジオキソラン、ジオキサシ、アセトニトリル、 ニトロメタン、エチルモノグライム、リン酸トリエステ ル、トリメトキシメタン、ジオキソラン誘導体、スルホ ラン、3-メチル-2-オキサゾリジノン、プロピレン カーボネート誘導体、テトラヒドロフラン誘導体、エチ ルエーテル、1、3-プロパンサルトンなどの非プロト ン性有機溶媒を挙げることができ、これらの一種または 二種以上を混合して使用する。これらのなかでは、カー ボネート系の溶媒が好ましく、環状カーボネートと非環 状カーボネートを混合して用いるのが特に好ましい。環 状カーボネートとしてはエチレンカーボネート、プロピ

レンカーボネートが好ましい。また、非環状カーボネートとしては、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネートが好ましい。

【0012】本発明の非水電解質医数距離に使用できる電解液としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、1、2ージメトキシエタン、ジメチルカーボネートあるいはジエチルカーボネートを適宜混合した電解液にLiCF3SO3、LiClO4、LiBF4および/またはLiPF6を含む電解液が好ましい。特にプロピレンカーボネートもしくはエチレンカーボネートの少なくとも一方とジメチルカーボネートもしくはエチレンカーボネートの少なくとも一方の混合溶媒に、LiCF3SO3、LiClO4、もしくはLiBF4の中から選ばれた少なくとも一種の塩とLiPF6を含む電解液が好ましい。これら電解液を電池内に添加する量は特に限定されず、正極材料や負極材料の量や電池のサイズに応じて用いることができる。

【0013】また、電解液の他に次の様な固体電解質も併用することができる。固体電解質としては、無機固体電解質と有機固体電解質に分けられる。無機固体電解質には、Liの窒化物、ハロゲン化物、酸素酸塩などがよく知られている。なかでも、Li3N、Li1、Li5NI2、Li3N-Li1-LiOH、Li4SiO4、Li4SiO4-Li1-LiOH、xLi3PO4-(1-x)Li4SiO4、Li2SiS3、硫化リン化合物などが有効である(ここで0<x $\leq$ 1)。

【0014】有機固体電解質では、ポリエチレンオキサイド誘導体か該誘導体を含むポリマー、ポリプロピレンオキサイド誘導体あるいは該誘導体を含むポリマー、イオン解離基を含むポリマー、イオン解離基を含むポリマーと上記非プロトン性電解液の混合物、リン酸エステルポリマー、非プロトン性極性溶媒を含有させた高分子マトリックス材料が有効である。さらに、ポリアクリロニトリルを電解液に添加する方法もある。また、無機と有機固体電解質を併用する方法も知られている。

【0015】また、放電や充放電特性を改良する目的で、他の化合物を電解質に添加しても良い。例えば、ピリジン、ピロリン、ピロール、トリフェニルアミン、フェニルカルバソール、トリエチルフォスファイト、リエタノールアミン、環状エーテル、エチレンジアミン、本サリン酸トリアミド、ニトロベンゼン誘導体、硫黄、キノンイミン染料、Nー置換オキサソリジノン、グライム類例えばエチレングリコールジアルキルエーテル、第四級アンモニウム塩、ポリエチレングリコール、ピロール、2ーメトキシエタノール、AICl3、導電性ポリマー電極活物質のモノマー、トリエチレンホスホルアミド、トリアルキンスフィン、モルホリン、カルボニル基を持つアリールホスフィン、モルホリン、カルボニル基を持つアリールは合物、12ークラウンー4のようなクラウンエーテル類、ヘキサメチルホスホリックトリアミドと4ーアル

キルモルホリン、二環性の三級アミン、オイル、四級ホスホニウム塩、三級スルホニウム塩などを挙げることができる。特に好ましいのはトリフェニルアミン、フェニルカルバゾールを単独もしくは組み合わせて用いた場合である。

【0016】また、電解液を不燃性にするために含ハロゲン溶媒、例えば、四塩化炭素、三フッ化塩化エチレンを電解液に含ませることができる。また、高温保存に適性をもたせるために電解液に炭酸ガスを含ませることができる。

「【0017】電解液は、全量を1回で注入してもよいが、2回以上に分けて注入することが好ましい。2回以上に分けて注入する場合、それぞれの液は同じ組成でも、違う組成(例えば、非水溶媒あるいは非水溶媒に即じる場合を解した溶液を注入した後、前記溶媒より粘度の高い非水溶媒あるいは非水溶媒に即じるが高温を溶解した溶液を注入)でも良い。また、電解液の注入時間の短縮等のために、電池缶を減圧したり、電池缶に遠心力や超音波をかけることを行ってもよい。

【0018】本発明の非水電解質 (基準) (200 個極群は、電池缶に挿入する前の電極群が含有する水分量が300 ppm以下であることが好ましい。200 ppm以下がより好ましく、100 ppm以下が特に好ましい。電極群以外の電池を構成する材料、例えば電池缶や絶縁板、ガスケット等の封口部材等も電池組立前に充分に脱水しておくことが好ましい。これらの部材は、適当な溶媒等を用いて洗浄した後、露点がマイナス50℃以下の乾燥空気もしくは不活性ガス中に保管するのが好ましい。

【0019】 塗布後の電極シートは、熱風、真空、赤外 線、遠赤外線、電子線及び低湿風の作用により乾燥、脱 水される。これらの方法は単独あるいは組み合わせて用 いることができる。乾燥温度は50~350℃の範囲が 好ましい。より具体的には、50~100℃で乾燥した 電極シートをプレス成形した後、150~260℃で熱 処理し、電極の使用幅に裁断した後電池組立までの間に 160~250℃で更に脱水することが好ましい。熱処 理は、190~250℃の温度で2分~2時間処理する のが特に好ましく、電池組立前の脱水は170~240 ℃の温度で20分~10時間処理するのが特に好まし い。電池組立直前の電極が有する水分量は、200pp m以下が好ましく、100ppm以下が特に好ましい。 【0020】本発明の非水電解質型次配剤の製造におい ては、電池の組立環境は、該電極群の電池缶挿入、電解 液注入及び電池缶封口の各工程を通じて、露点マイナス 50℃以下に管理されていることが好ましい。

【0021】本発明の非水電解質(空波)(推測)に用いられる 正極(あるいは負極)は、正極合剤(あるいは負極合 剤)を集電体上に塗設、成形して作ることができる。正 極合剤(あるいは負極合剤)には、正極活物質(あるい は負極材料)の他、導電剤、結積剤、分散剤、フィラ 一、イオン導電剤、圧力増強剤や各種添加剤を含むことができる。これらの電極は、円盤状、板状であってもよいが、柔軟性のあるシート状であると好ましい。

【0022】以下に本発明の非水電解質の液流がの電極 合剤に使用される材料について説明する。本発明の非水 電解質量の調整に用いられる正極活物質は、即時が必含 有遷移金属酸化物が好ましい。

「虚型など含有遷移金属酸 化物は、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、M o、Wから選ばれる少なくとも1種の選移金属元素とW までぬとを主として含有する酸化物であって、**リール**な と遷移金属のモル比が 0. 3乃至 2. 2の化合物であ る。より好ましくは、V、Cr、Mn、Fe、Co、N iから選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素と更続け 図とを主として含有する酸化物であって、 Dianal と選 移金属のモル比が 0. 3 乃至 2. 2 の化合物である。な お主として存在する遷移金属に対し30モルパーセント 未満の範囲でAl、Ga、In、Ge、Sn、Pb、S b、Bi、Si、P、Bなどを含有していても良い。さ らに好ましい のまなな 含有遷移金属酸化物は、Lix C  $\circ O_2$  ,  $Li_x NiO_2$  ,  $Li_x MnO_2$  ,  $Li_x Co$  $_{a}$  N  $_{i}$   $_{i-a}$  O $_{2}$  、 L  $_{i}$   $_{x}$  C  $_{b}$  V  $_{i-b}$  O $_{z}$  、 L  $_{i}$   $_{x}$  C  $_{o}$ b Fe<sub>1-b</sub> O<sub>2</sub>, Li<sub>x</sub> Mn<sub>2</sub> O<sub>4</sub>, Li<sub>x</sub> Mn<sub>c</sub> Co  $_{2-c}$   $O_4$  ,  $_{1}$   $_{x}$   $_{Mn_c}$   $_{N}$   $_{1}$   $_{2-c}$   $O_4$  ,  $_{L}$   $_{x}$   $_{Mn_c}$   $_{V}$  $_{2-c}$   $O_4$  ,  $L_{i_x} Mn_c$   $Fe_{2-c}$   $O_4$  (55 Cx = 0.  $02\sim1$ . 2, a=0.  $1\sim0$ . 9, b=0.  $8\sim0$ . 98, c=1.  $6\sim1$ . 96, z=2.  $01\sim2$ . 3) である。最も好ましいの場合がと含有遷移金属酸化物とし ては、Lix CoO2、LixNiO2、Lix MnO2 , Li $_{x}$  Co $_{a}$  Ni $_{1-a}$  O $_{2}$  , Li $_{x}$  Mn $_{2}$  O $_{4}$  , L  $i_x C o_b V_{1-b} O_z$  (x = 0. 02~1. 2, a = 0.  $1 \sim 0$ . 9, b = 0.  $9 \sim 0$ . 9.8, z = 2. 0.1 $\sim$  2.3) があげられる。なおxの値は充放電開始前の 値であり、充放電により増減する。

【0023】本発明の非水電解質型数値がに用いる正極活物質は、型域が型化合物と遷移金属化合物を混合、焼成する方法や溶液反応により合成することができるが、特に焼成法が好ましい。焼成の為の詳細は、特開平6-60867号の段落35、特開平7-14579号等に記載されており、これらの方法を用いることができる。焼成によって得られた正極活物質は水、酸性水溶液、アルカリ性水溶液、有機溶剤にて洗浄した後使用してもよい。更に、遷移金属酸化物に化学的に型が対象によりまする方法としては、型が変異金属、型が対象合金やプチル型が対象と遷移金属酸化物と反応させることにより合成する方法であっても良い。

 $15\mu$  m以上 $25\mu$  m以下の粒子群の占める体積が、全体積の18%以下であることが更に好ましい。比表面積としては特に限定されないが、BET法で $0.01\sim5$  0 m² /gが好ましく、特に $0.2m^2$  /g~ $1m^2$  /gが好ましい。また正極活物質5g を蒸留水100m に溶かした時の上澄み液のp Hとしては7 以上12 以下が好ましい。

【0025】本発明の非水電解質医液質腫の正極活物質を焼成によって得る場合、焼成温度としては500~1500℃であることが好ましく、さらに好ましくは700~1200℃であり、特に好ましくは750~100℃である。焼成時間としては4~30時間が好ましく、さらに好ましくは6~20時間であり、特に好ましくは6~15時間である。

【0026】本発明の非水電解質 で用いられる 負極材料としては、 ではずで イオンを吸蔵・放出できる 化合物であればよい。このような負極材料の例としては 金属 であればよい。このような負極材料の例としては 金属 であればない。 合金、炭素質化合物、無機酸化 物、無機カルコゲン化合物、金属錯体、有機高分子化合 物が挙げられる。これらは単独でも、組み合わせて用い てもよい。

【0027】上記の負極材料の中で好ましいのは、炭素質材料、金属もしくは半金族元素の酸化物、カルコゲンである。炭素質材料は、実質的に炭素からなる材料であり例えば、石油ピッチ、天然黒鉛、人造黒鉛、難黒鉛性炭素、メソカーボンマイクロビーズ、PAN系炭素繊維、セルロース系炭素繊維、ピッチ系炭素繊維、気相成長炭素繊維、脱水PVA系炭素繊維、リグニン炭素繊維、ガラス状炭素繊維、活性炭素繊維等を挙げることができる。

【0028】本発明の非水電解質の液脈で用いられる 金属もしくは半金族元素の酸化物、カルコゲン化合物 は、周期表13、14、15族原子と酸素若しくはカル コゲン族原子からなる化合物である。本発明においては 負極材料として周期表1、2、13、14、15族原子 から選ばれる三種以上の原子を含む主として非晶質カル コゲン化合物または非晶質酸化物が特に好ましく用いら れる。ここで言う主として非晶質とはСυΚα線を用い たX線回折法で $2\theta$ 値で20°から40°に頂点を有す るブロードな散乱帯を有する物であり、結晶性の回折線 を有してもよい。好ましくは2θ値で40°以上70° 以下に見られる結晶性の回折線の内最も強い強度が、2  $\theta$ 値で20°以上40°以下に見られるブロードな散乱 帯の頂点の回折線強度の500倍以下であることが好ま しく、さらに好ましくは100倍以下であり、特に好ま しくは5倍以下であり、最も好ましくは結晶性の回折線 を有さないことである。

【0029】上記のカルコゲン化合物、酸化物は、B、Al、Ga、In、Tl、Si、Ge、Sn、Pb、P、As、Sb、Biの中の2種以上の元素を主体とす

る複合カルコゲン化合物、複合酸化物がより好ましい。特に好ましいのは、B、AI、Si、Ge、Sn、Pの中の2種以上の元素を主体とする複合カルコゲン化合物もしくは酸化物である。これらの複合カルコゲン化合物、複合酸化物は、主として非晶質構造を修飾するために周期律表の1族から2族の元素から選ばれた少なくとも1種の元素を含む。

【0030】上記の負極材料の中で、Snを主体とする 非晶質の複合酸化物が好ましく、次の一般式 (3) で表 される。

一般式 (3) Sn $M_c^3M_d^4O_t$  式中、 $M_c^3$  はA1、B、P、Si、Geの少なくとも1 種を、 $M_c^4$  は周期律表第1族元素、第2族元素の少なくとも1種を表し、cは0. 2より大、2未満の数、dは0. 01以上、1以下の数で、0. 2<c+d<3. t

は1以上6以下の数を表す。

【0031】本発明の非水電解質量が配割で用いられる 非晶質複合酸化物は、焼成法、溶液法のいずれの方法も 採用することができるが、焼成法がより好ましい。焼成 法では、一般式 (1) に記載された元素の酸化物あるい は化合物をよく混合した後、焼成して非晶質複合酸化物 を得るのが好ましい。

【0032】焼成条件としては、昇温速度として昇温速度毎分5℃以上200℃以下であることが好ましく、かつ焼成温度としては500℃以上1500℃以下であることが好ましく、かつ焼成時間としては1時間以上100時間以下であることが好ましい。且つ、下降温速度としては毎分2℃以上10<sup>7</sup>℃以下であることが好ましい。本発明の非水電解質量液流温の製造における昇温速度とは「焼成温度(℃表示)の50%」から「焼成温度(℃表示)の80%」に達するまでの温度上昇の平均速度であり、本発明における降温速度とは「焼成温度(℃表示)の50%」に達するまでの温度降下の平均速度である。

【0033】降温は焼成炉中で冷却してもよくまた焼成炉外に取り出して、例えば水中に投入して冷却してもよい。またセラミックスプロセッシング(技報堂出版1987)217頁記載のgun法・HammerーAnvil法・slap法・ガスアトマイズ法・プラズマスプレー法・遠心急冷法・melt drag法などの超急冷法を用いることもできる。またニューガラスハンドブック(丸番1991)172頁記載の単ローラー法、双ローラ法を用いて冷却してもよい。焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に原料を供給しつつ焼成物を連続的に取り出してもよい。焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に原料を供給しつつ焼成物を連続的に取り出してもよい。焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に溶融する材料の場合には融液を攪拌することが好ましい。

【0034】焼成ガス雰囲気は好ましくは酸素含有率が5体積%以下の雰囲気であり、さらに好ましくは不活性ガス雰囲気である。不活性ガスとしては例えば窒素、アルゴン、ヘリウム、クリプトン、キセノン等が挙げられ

【0036】所定の粒子サイズにするには、良く知られた粉砕機や分級機が用いられる。例えば、乳鉢、ボールミル、サンドミル、振動ボールミル、衛星ボールミル、遊星ボールミル、旋回気流型ジェットミルや篩などが用いられる。粉砕時には水、あるいはメタノール等の有機溶媒を共存させた湿式粉砕も必要に応じて行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好ましい。分級方法としては特に限定はなく、篩、風力分級機などを必要に応じて用いることができる。分級は乾式、湿式ともに用いることができる。平均粒径とは一次粒子のメジアン径のことであり、レーザー回折式の粒度分布測定装置により測定される。また、本発明の非水電解質医液管肌の負極材料の比表面積は、BET比表面積測定法での測定値が0.1~5m²/gであることが好ましい。

【0037】本発明の非水電解質性液腫の負極材料の例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ K $_{0.1}$ O $_{3.65}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ Na $_{0.2}$ O $_{3.7}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ Cs $_{0.1}$ O $_{3.65}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ Cs $_{0.1}$ O $_{3.65}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ K $_{0.1}$ Ge $_{0.05}$ O $_{3.85}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ K $_{0.1}$ Mg $_{0.1}$ Ge $_{0.02}$ O $_{3.83}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ K $_{0.1}$ Mg $_{0.1}$ Ge $_{0.02}$ O $_{3.83}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.4}$ P $_{0.4}$ O $_{3.2}$ 、SnAl $_{0.3}$ B $_{0.5}$ P $_{0.2}$ O $_{2.7}$ 、SnAl $_{0.3}$ B $_{0.5}$ P $_{0.2}$ O $_{2.7}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.3}$ Ba $_{0.08}$ Mg $_{0.08}$ O $_{3.26}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.4}$ P $_{0.4}$ Ba $_{0.5}$ O $_{3.28}$ 、SnAl $_{0.4}$ B $_{0.5}$ P $_{0.5}$ O $_{3.6}$  、SnA

[0038] SnAl<sub>0.5</sub> B<sub>0.4</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub> O<sub>3.65</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Li<sub>0.1</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub> O<sub>3.05</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> K<sub>0.1</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub> O<sub>3.05</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> K<sub>0.05</sub>Mg<sub>0.05</sub>F<sub>0.1</sub> O<sub>3.03</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> K<sub>0.05</sub>Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub>O<sub>3.03</sub>, SnAl<sub>0.4</sub> B<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Cs<sub>0.1</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub>O<sub>3.03</sub>, SnAl<sub>0.4</sub> B<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Cs<sub>0.05</sub>Mg<sub>0.05</sub>F<sub>0.1</sub> O<sub>3.03</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Cs<sub>0.05</sub>Mg<sub>0.05</sub>F<sub>0.1</sub> O<sub>3.03</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.1</sub> O<sub>3.05</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.1</sub> O<sub>3.05</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.06</sub>O<sub>3.07</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.06</sub>O<sub>3.07</sub>, SnB<sub>0.5</sub> P<sub>0.5</sub> Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.1</sub>O<sub>3.05</sub>, SnPK<sub>0.05</sub>M

 $g_{0.05}O_{3.58}$ ,  $SnPCs_{0.1}O_{3.55}$ ,  $SnPBa_{0.08}F_{0.08}O_{3.54}$ ,  $SnPK_{0.1}Mg_{0.1}F_{0.2}O_{3.55}$ ,  $SnPK_{0.05}Mg_{0.05}F_{0.1}O_{3.53}$ ,  $SnPCs_{0.1}Mg_{0.1}F_{0.2}O_{3.55}$ ,  $SnPCs_{0.1}Mg_{0.1}F_{0.2}O_{3.55}$ ,  $SnPCs_{0.05}Mg_{0.05}F_{0.1}O_{3.53}$ 

[0039]  $Sn_{1.1}$   $Al_{0.4}$   $B_{0.2}$   $P_{0.6}$   $Ba_{0.08}$  F $_{0.\,08}$   $_{0.\,54}$ ,  $_{8}$   $_{1.\,1}$   $_{1}$   $_{1.\,0.\,4}$   $_{1.\,0.\,2}$   $_{1.\,0.\,2}$   $_{1.\,0.\,1}$   $_{1.\,0.\,$  $_{0.\,1}$  B  $_{0.\,1}$  F  $_{0.\,1}$  O  $_{3.\,65}$ , S  $_{1.\,1}$  A  $_{1\,0.\,4}$  B  $_{0.\,4}$  P  $_{0.\,4}$  B a  $_{0.\,08}$ O  $_{3.\,34}$  , S n  $_{1.\,1}$  A l  $_{0.\,4}$  PC s  $_{0.\,05}$ O 4.23, Sn<sub>1.1</sub> Al<sub>0.4</sub> PK<sub>0.05</sub>O<sub>4.23</sub>, Sn<sub>1.2</sub> Al  $_{0.5}$   $_{0.3}$   $_{0.4}$   $_{0.2}$   $_{0.2}$   $_{0.5}$  .  $_{0.12}$   $_{0.4}$   $_{0.4}$   $_{0.4}$  $_{0.\,2}$   $_{P_{\,0.\,6}}$   $_{B\,a_{\,0.\,08}O_{\,3.\,68}}$ ,  $_{S\,n_{\,1.\,2}}$   $_{A\,l_{\,0.\,4}}$   $_{B_{\,0.\,2}}$   $_{P}$ 0.6 Ba<sub>0.08</sub>F<sub>0.08</sub>O<sub>3.64</sub>, Sn<sub>1.2</sub> Al<sub>0.4</sub> B<sub>0.2</sub> P 0.6 Mg<sub>0.04</sub>Ba<sub>0.04</sub>O<sub>3.68</sub> Sn<sub>1.2</sub> Al<sub>0.4</sub> B<sub>0.3</sub> P<sub>0.5</sub> Ba<sub>0.08</sub>O<sub>3.58</sub>, Sn<sub>1.3</sub> Al<sub>0.3</sub> B<sub>0.3</sub> P<sub>0.4</sub> Na<sub>0.2</sub> O<sub>3.3</sub> 、 Sn<sub>1.3</sub> Al<sub>0.2</sub>B<sub>0.4</sub> P<sub>0.4</sub> Ca<sub>0.2</sub> O<sub>3.4</sub> 、 S n <sub>1.3</sub> A l <sub>0.4</sub> B<sub>0.4</sub> P<sub>0.4</sub> B a <sub>0.2</sub> O<sub>3.6</sub> , Sn<sub>1.4</sub> Al<sub>0.4</sub> PK<sub>0.2</sub> O<sub>4.6</sub>, Sn<sub>1.4</sub> Al<sub>0.2</sub> Ba<sub>0.1</sub> PK<sub>0.2</sub> O<sub>4.45</sub>, Sn<sub>1.4</sub> Al<sub>0.2</sub> Ba<sub>0.2</sub> PK<sub>0.2</sub> O<sub>4.6</sub> , Sn<sub>1.4</sub> Al<sub>0.4</sub> Ba<sub>0.2</sub> PK<sub>0.2</sub>B  $a_{0.1} F_{0.2} O_{4.9}$  ,  $Sn_{1.4} Al_{0.4} PK_{0.3}$  $O_{4.65}$ ,  $Sn_{1.5}$   $Al_{0.2}$   $PK_{0.2}$   $O_{4.4}$  ,  $Sn_{1.5}$  Al<sub>0.4</sub> PK<sub>0.1</sub> O<sub>4.65</sub>, Sn<sub>1.5</sub> Al<sub>0.4</sub> PCs<sub>0.05</sub>O 4.63, Sn<sub>1.5</sub> Al<sub>0.4</sub> PCs<sub>0.05</sub>Mg<sub>0.1</sub> F<sub>0.2</sub> O

[0040] S n S i  $_{0.5}$  A l  $_{0.1}$  B  $_{0.2}$  P  $_{0.1}$  C a  $_{0.\,4}$   ${\rm O}_{3.\,1}$  , S n S i  $_{0.\,4}$  A I  $_{0.\,2}$  B  $_{0.\,4}$  O  $_{2.\,7}$  , S n Si<sub>0.5</sub> Al<sub>0.2</sub> B<sub>0.1</sub> P<sub>0.1</sub> Mg<sub>0.1</sub> O<sub>2.8</sub> , Sn S i  $_{0.\,6}$  A l  $_{0.\,2}$  B  $_{0.\,2}$  O  $_{2.\,8}$  . S n S i  $_{0.\,5}$  A l  $_{0.\,3}$  B  $_{0.\,4}\ {\rm P}_{0.\,2}\ {\rm O}_{3.\,55},\ {\rm S}\ {\rm n}\ {\rm S}\ {\rm i}_{\,0.\,5}\ {\rm A}\ {\rm I}_{\,0.\,3}\ {\rm B}_{\,0.\,4}\ {\rm P}_{\,0.\,5}$  $O_{4.30}$ , S n S i  $_{0.6}$  A I  $_{0.1}$  B $_{0.1}$  P $_{0.3}$  O $_{3.25}$ , S  ${\tt n~S~i_{\,0.\,6}~A~I_{\,0.\,1}~B_{\,0.\,1}~P_{\,0.\,1}B~a_{\,0.\,2}~O_{\,2.\,95},~S~n}$ Si<sub>0.6</sub> Al<sub>0.1</sub> B<sub>0.1</sub> P<sub>0.1</sub> Ca<sub>0.2</sub> O<sub>2.95</sub>, SnS i 0.6 A l 0.4 B 0.2 M g 0.1 O 3.2 , S n S i 0.6 A  ${}^{1}_{\;0.\;1}$   ${}^{1}_{\;0.\;3}$   ${}^{1}_{\;0.\;1}$   ${}^{0}_{\;3.\;05}$ ,  ${}^{5}_{\;n}$   ${}^{5}_{\;1}$   ${}^{6}_{\;0.\;6}$   ${}^{1}_{\;0.\;2}$   ${}^{6}_{\;g}$  $_{0.\,2}$   $\rm O_{2.\,7}$  , S n S i  $_{0.\,6}$  A l  $_{0.\,2}$  C a  $_{0}$  , O  $_{2.\,7}$  , S  $\tt n~S~i_{~0.~6}~A~I_{~0.~2}~P_{~0.~2}~O_3$  ,  $\tt S~n~S~i_{~0.~6}~B_{~0.~2}~P$  $_{0.\,2}$   $\,{\rm O}_{3}$  ,  $\,{\rm S}$  n S i  $_{0.\,8}$  A l  $_{0.\,2}$   $\,{\rm O}_{2.\,9}$  ,  $\,{\rm S}$  n S i  $_{0.\,8}$ Al<sub>0.3</sub> B<sub>0.2</sub> P<sub>0.2</sub> O<sub>3.85</sub>, SnSi<sub>0.8</sub> B<sub>0.2</sub> O  $_{2.\,9}$  , S n S i  $_{0.\,8}$  B a  $_{0.\,2}\text{O}_{2.\,8}$  , S n S i  $_{0.\,8}$  M g  $_{0.\,2}$   ${\rm O}_{2.\,8}$  , S n S i  $_{0.\,8}$  C a  $_{0.\,2}$   ${\rm O}_{2.\,8}$  , S n S i 0.8. P<sub>0.2</sub> O<sub>3.1</sub> ,

[0041]  $Sn_{0.9} Mn_{0.3} B_{0.4} P_{0.4} Ca_{0.1} R$   $b_{0.1} O_{2.95}$ ,  $Sn_{0.9} Fe_{0.3} B_{0.4} P_{0.4} Ca_{0.1} R$   $Rb_{0.1} O_{2.95}$ ,  $Sn_{0.8} Pb_{0.2} Ca_{0.1} P_{0.9} O$  3.35,  $Sn_{0.3} Ge_{0.7} Ba_{0.1} P_{0.9} O_{3.35}$ ,  $Sn_{0.9} Mn_{0.1} Mg_{0.1} P_{0.9} O_{3.35}$ ,  $Sn_{0.2} Mn_{0.8} Mg_{0.1} P_{0.9} O_{3.35}$ ,  $Sn_{0.7} Pb_{0.3} Ca_{0.1} P$  $0.9 O_{3.35}$ ,  $Sn_{0.2} Ge_{0.8} Ba_{0.1} P_{0.9} O_{3.35}$ ,  $[0042] SnSi_{0.8} B_{0.2} O_{2.9}$   $\begin{array}{c} B_{0.3} \ O_{2.85}, \ SnSi_{0.7} \ B_{0.3} \ Al_{0.1} \ O_{3.0}, \ S\\ nSi_{0.5} \ B_{0.3} \ Al_{0.1} \ Mg_{0.1} \ O_{2.7}, \ Sn_{0.8} \ S\\ i_{0.6} B_{0.2} \ Al_{0.1} \ Li_{0.1} \ O_{2.5}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.6} \\ B_{0.2} \ Al_{0.1} \ Cs_{0.1} \ O_{2.65}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.7} \ B\\ 0.1 \ P_{0.1} \ Al_{0.1} \ O_{2.75}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.5} \ B_{0.3} \ P\\ 0.2 \ Al_{0.1} \ O_{2.9}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.7} \ B_{0.1} \ P_{0.1} \ A\\ l_{0.1} \ Li_{0.05} O_{2.78}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.5} \ B_{0.3} \ P\\ 0.2 \ Al_{0.1} \ Cs_{0.1} \ O_{2.7}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.5} \ B_{0.3} \ P\\ 0.2 \ Al_{0.1} \ Cs_{0.1} \ O_{2.95}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.7} \ P_{0.3} \\ O_{2.95}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.7} \ P_{0.3} \ Al_{0.1} \ O_{3.1}, \ Sn\\ Si_{0.5} \ B_{0.3} \ Zr_{0.1} \ O_{2.65}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.6} \ P\\ 0.2 \ Zr_{0.1} \ O_{2.7}, \ Sn_{0.8} \ Si_{0.6} \ B_{0.2} \ P_{0.1} \ Z\\ r_{0.1} \ O_{2.75} \end{array}$ 

【0043】上記焼成されて得られた化合物の化学式は、測定方法として誘導結合プラズマ (ICP) 発光分光分析法、簡便法として、焼成前後の粉体の重量差から算出できる。

【0044】本発明の非水電解質域を増加の負極材料には軽金属、特に関係が必を挿入して用いることができる。関係が必の挿入方法には、電気化学的方法、化学的方法、熱的方法等がある。特に好ましいのは電気化学的方法であり、例えば集電体の負極合剤の未遂布部や負極合剤層上に関係が必を主体とした金属の小片を貼り付け、電解液と接触させることによって挿入できる。特に電池内で電気化学的に関係が必要を挿入する方法が好ましい。関係が変を主体とした金属の小片は、厚みが5~200μmの箔を短冊状等の小片にして貼り付けるのが好ましい。

【0045】

「動物」の挿入は、

「動物」とした ときに0.01 Vまで挿入することができ、より好まし くは0.05Vまで挿入できる。特に好ましい方法は、 負極材料の有する不可逆容量を補償するために**即気が数** を部分的に挿入する方法であり、「原意な」を対極とした ときに0.3Vまで挿入する方法である。より具体的な 1000mの挿入量としては、負極材料1g当たりO.O 05g~0.5g、より好ましくは0.03g~0.2 g、特に好ましくは0.06g~0.15gである。負 極材料が金属酸化物の場合は、金属酸化物1モル当たり の当量で0.5~4.0当量であり、さらに好ましくは  $1 \sim 3$ 、5 当量であり、特に好ましくは1.  $2 \sim 3$ . 2当量である。1.2当量よりも少ないのは次数を負極材 料に予備挿入した場合には電池容量が低く、また3.2 当量より多くのの意思が多を予備挿入した場合にはサイク ル性劣化があり、それぞれ好ましくない。

【0046】即続め、挿入量は、負極シート上に重ね合せる即続が、の量によって任意に制御することが可能である。 即気がなを主体とした金属としては即続が、3金属を用いることが好ましいが、純度90重量%以上のものが好ましく、98重量%以上のものが特に好ましい。負極シート上の即続が、3の重ね合せパターンとしてはシー

ト全面に重ね合わせることが好ましいが、負極材料に予備挿入された **D** が **D** はエージングによって徐々に負極材料中に拡散するため、シート全面ではなくストライプ、枠状、円板状のいずれかの部分的重ね合わせも好ましい。ここで言う重ね合せとは負極合剤および補助層を有するシート上に直接 **D** が **D** を主体とした金属箔を圧積することを意味する。

【0047】負極シートにおける金属箔重ね合せの被覆率は10~100%が好ましいが、15~100%がより好ましく、20~100%が特に好ましい。20%以下の場合は、即気が型の予備挿入が不均一となる場合もあり好ましくない。さらに、均一性の観点から即気が関を主体とした金属箔の厚さは5~150μmであることが好ましく、5~100μmがさらに好ましく、10~75μmが特に好ましい。即気が過を主体とした金属箔の切断、貼り付け等のハンドリング雰囲気は酵点−30℃以下−80℃以上のドライエアー又はアルゴンガス雰囲気下が好ましい。ドライエアーの場合は−40℃以下−80℃以上がさらに好ましい。また、ハンドリング時には炭酸ガスを併用してもよい。特にアルゴンガス雰囲気の場合は炭酸ガスを併用することが好ましい。

【0048】本発明の非水電解質的液電池の合剤に使用 される導電剤は、構成された電池において化学変化を起 こさない電子伝導性材料であれば何でもよい。具体例と しては、鱗状黒鉛、鱗片状黒鉛、土状黒鉛等の天然黒 鉛、石油コークス、石炭コークス、セルロース類、糖 類、メソフェーズピッチ等の高温焼成体、気相成長黒鉛 等の人工黒鉛等のグラファイト類、アセチレンブラッ ク、ファーネスプラック、ケッチェンプラック、チャン ネルブラック、ランプブラック、サーマルブラック等の カーボンブラック類、アスファルトピッチ、コールター ル、活性炭、メソフューズピッチ、ポリアセン等の炭素 材料、金属繊維等の導電性繊維類、銅、ニッケル、アル ミニウム、銀等の金属粉類、酸化亜鉛、チタン酸カリウ ム等の導電性ウィスカー類、酸化チタン等の導電性金属 酸化物等を挙げる事ができる。黒鉛では、アスペクト比 が5以上の平板状のものを用いると好ましい。これらの 中では、グラファイトやカーボンブラックが好ましく、 粒子の大きさは、0.01μm以上、20μm以下が好 ましく、0. 02 μ m以上、10 μ m以下の粒子がより 好ましい。これらは単独で用いても良いし、2種以上を 併用してもよい。併用する場合は、アセチレンブラック 等のカーボンブラック類と、1~15μmの黒鉛粒子を 併用すると好ましい。導電剤の合剤層への添加量は、負 極材料または正極材料に対し1~50重量%であること が好ましく、特に2~30重量%であることが好まし い。カーボンブラックやグラファイトでは、3~20重 量%であることが特に好ましい。

【0049】本発明の非水電解質**医療**では電極合剤 を保持するために結箱剤を用いる。結着剤の例として

は、多糖類、熱可塑性樹脂及びゴム弾性を有するポリマ 一等が挙げられる。好ましい結窄剤としては、でんぷ ん、カルボキシメチルセルロース、セルロース、ジアセ チルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシエチル セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、アルギン 酸Na、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸Na、ポリビ ニルフェノール、ポリビニルメチルエーテル、ポリビニ ルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリアクリルア ミド、ポリヒドロキシ (メタ) アクリレート、スチレン ーマレイン酸共重合体等の水溶性ポリマー、ポリビニル クロリド、ポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビ ニリデン、テトラフルオロエチレンーヘキサフルオロプ ロピレン共重合体、ビニリデンフロライドーテトラフル オロエチレンーヘキサフルオロプロピレン共重合体、ポ リエチレン、ポリプロピレン、エチレンープロピレンー ジエンターポリマー (EPDM)、スルホン化EPD M、ポリビニルアセタール樹脂、メチルメタアクリレー ト、2-エチルヘキシルアクリレート等の (メタ) アク リル酸エステルを含有する (メタ) アクリル酸エステル 共重合体、(メタ) アクリル酸エステルーアクリロニト リル共重合体、ビニルアセテート等のビニルエステルを 含有するポリビニルエステル共重合体、スチレンーブタ ジエン共重合体、アクリロニトリルーブタジエン共重合 体、ポリブタジエン、ネオプレンゴム、フッ案ゴム、ポ リエチレンオキシド、ポリエステルポリウレタン樹脂、 ポリエーテルポリウレタン樹脂、ポリカーボネートポリ ウレタン樹脂、ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、エ ポキシ樹脂等のエマルジョン (ラテックス) あるいはサ スペンジョンを挙げることができる。特にポリアクリル 酸エステル系のラテックス、カルボキシメチルセルロー ス、ポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデ ンが挙げられる。これらの結着剤は、微小粉末を水に分 散したものを用いるのが好ましく、分散液中の粒子の平 均サイズが O. O 1 ~ 5 μ m のものを用いるのがより好 ましく、0.05~1μmのものを用いるのが特に好ま

【0050】これらの結着剤は単独または混合して用いることができる。結着剤の添加量が少ないと電極合剤の保持力・凝集力が弱い。多すぎると電極体積が増加し電極単位体積あるいは単位重量あたりの容量が減少する。このような理由で結着剤の添加量は1~30重量%が好ましく、特に2~10重量%が好ましい。

【0051】充填剤は、構成された電池において、化学変化を起こさない繊維状材料であれば何でも用いることができる。通常、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのオレフィン系ポリマー、ガラス、炭素などの繊維が用いられる。フィラーの添加量は特に限定されないが、0~30重量%が好ましい。イオン導電剤は、無機及び有機の固体電解質として知られている物を用いることができ、詳細は電解液の項に記載されている。圧力増強剤

は、電池の内圧を上げる化合物であり、炭酸**リウェル**等 の炭酸塩が代表例である。

【0052】本発明の非水電解質整数調査で使用できる 集電体は正極はアルミニウム、ステンレス鋼、ニッケ ル、チタン、またはこれらの合金であり、負極は銅、ス テンレス鋼、ニッケル、チタン、またはこれらの合金で ある。集電体の形態は箔、エキスパンドメタル、パンチ ングメタル、もしくは金網である。特に、正極にはアル ミニウム箔、負極には銅箔が好ましい。

【0053】次に本発明の非水電解質量機・関心における 正負電極の構成について説明する。正負電極は集電体の 両面に電極合剤を塗布した形態であることが好ましい。 この場合、片面あたりの層数は1層であっても2層以上 から構成されていても良い。片面あたりの層の数が2以 上である場合、正極活物質(もしくは負極材料)含有層 が2層以上であっても良い。より好ましい構成は、正極 活物質(もしくは負極材料)を含有する層と正極活物質 (もしくは負極材料)を含有しない層から構成される場 合である。正極活物質(もしくは負極材料)を含有しな い層には、正極活物質(もしくは負極材料)を含有する 層を保護するための保護層、分割された正極活物質(も しくは負極材料) 含有層の間にある中間層、正極活物質 (もしくは負極材料) 含有層と集電体との間にある下塗 り層等があり、本発明においてはこれらを総称して補助 層と言う。

【0054】保護層は正負電極の両方または正負電極の いずれかにあることが好ましい。負極において、 ■を電池内で負極材料に挿入する場合は負極は保護層を 有する形態であることが望ましい。保護層は、少なくと も1層からなり、同種又は異種の複数層により構成され ていても良い。また、集電体の両面の合剤層の内の片面 にのみ保護層を有する形態であっても良い。これらの保 護層は、水不溶性の粒子と結着剤等から構成される。結 着剤は、前述の電極合剤を形成する際に用いられる結着 剤を用いることができる。水不溶性の粒子としては、種 種の導電性粒子、実質的に導電性を有さない有機及び無 機の粒子を用いることができる。水不溶性粒子の水への 溶解度は、100ppm以下、好ましくは不溶性のもの が好ましい。保護層に含まれる粒子の割合は2.5重量 %以上、96重量%以下が好ましく、5重量%以上、9 5重量%以下がより好ましく、10重量%以上、93重 量%以下が特に好ましい。

【0055】水不溶性の導電性粒子としては、金属、金属酸化物、金属繊維、炭素繊維、カーボンブラックや黒鉛等の炭素粒子を挙げることができる。これらの水不溶導電性粒子の中で、アルカリ金属特に**別が放**との反応性が低いものが好ましく、金属粉末、炭素粒子がより好ましい。粒子を構成する元素の20℃における電気抵抗率としては、5×10<sup>9</sup> Ω・m以下が好ましい。

【0056】金属粉末としては、砂筋が整との反応性が

低い金属、即ちりがいる合金を作りにくい金属が好ましく、具体的には、銅、ニッケル、鉄、クロム、モリブデン、チタン、タングステン、タンタルが好ましい。これらの金属粉末の形は、針状、柱状、板状、塊状のいずれでもよく、最大径が $0.02\mu$ m以上、 $20\mu$ m以下が好ましく、 $0.1\mu$ m以上、 $10\mu$ m以下がより好ましい。これらの金属粉末は、表面が過度に酸化されていないものが好ましく、酸化されているときには還元雰囲気で熱処理することが好ましい。

【0057】炭素粒子としては、従来電極活物質が導電性でない場合に併用する導電材料として用いられる公知の炭素材料を用いることができる。具体的には電極合剤を作る際に用いられる導電剤が用いられる。

【0058】実質的に導電性を持たない水不溶性粒子と しては、テフロンの微粉末、SiC、窒化アルミニウ ム、アルミナ、ジルコニア、マグネシア、ムライト、フ オルステライト、ステアタイトを挙げることができる。 これらの粒子は、導電性粒子と併用してもよく、導電性 粒子の0.01倍以上、10倍以下で使うと好ましい。 【0059】正(負)の電極シートは正(負)極の合剤 を集電体の上に塗布、乾燥、圧縮する事により作成する 事ができる。合剤の調製は正極活物質 (あるいは負極材 料)および導電剤を混合し、結着剤(樹脂粉体のサスペ ンジョンまたはエマルジョン状のもの)、および分散媒 を加えて混練混合し、引続いて、ミキサー、ホモジナイ ザー、ディゾルバー、プラネタリミキサー、ペイントシ エイカー、サンドミル等の攪拌混合機、分散機で分散し て行うことができる。分散媒としては水もしくは有機溶 媒が用いられるが、水が好ましい。このほか、適宜充填 剤、イオン導電剤、圧力増強剤等の添加剤を添加しても 良い。分散液のpHは負極では5~1.0、正極では7~ 12が好ましい。

【0060】塗布は種々の方法で行うことができるが、 例えば、リバースロール法、ダイレクトロール法、ブレ ード法、ナイフ法、エクストルージョン法、スライド 法、カーテン法、グラビア法、バー法、ディップ法及び スクイーズ法を挙げることができる。エクストルージョ ンダイを用いる方法、スライドコーターを用いる方法が 特に好ましい。塗布は、0.1~100m/分の速度で 実施されることが好ましい。この際、合剤ペーストの液 物性、乾燥性に合わせて、上記塗布方法を選定すること により、良好な塗布層の表面状態を得ることができる。 電極層が複数の層である場合にはそれらの複数層を同時 に塗布することが、均一な電極の製造、製造コスト等の 観点から好ましい。その塗布層の厚み、長さや巾は、電 池の大きさにより決められる。典型的な塗布層の厚みは 乾燥後圧縮された状態で10~1000μmである。途 布後の電極シートは、熱風、真空、赤外線、遠赤外線、 電子線及び低湿風の作用により乾燥、脱水される。これ らの方法は単独あるいは組み合わせて用いることができ

る。乾燥温度は80~350℃の範囲が好ましく、特に100~260℃の範囲が好ましい。乾燥後の含水量は200ppm以下が好ましく、100ppm以下がより好ましい。電極シートの圧縮は、一般に採用されているプレス方法を用いることができるが、特に金型プレス法やカレンダープレス法が好ましい。プレス圧は、特に限定されないが、10kg/cm²~3t/cm²が好ましい。カレンダープレス法のプレス速度は、0.1~50m/分が好ましい。プレス温度は、室温~200℃が好ましい。

【0061】本発明の非水電解質の透過値で使用できる セパレータは、イオン透過度が大きく、所定の機械的強 度を持ち、絶縁性の薄膜であれば良く、材質として、オ レフィン系ポリマー、フッ索系ポリマー、セルロース系 ポリマー、ポリイミド、ナイロン、ガラス繊維、アルミ ナ繊維が用いられ、形態として、不織布、織布、微孔性 フィルムが用いられる。特に、材質として、ポリプロピ レン、ポリエチレン、ポリプロピレンとポリエチレンの 混合体、ポリプロピレンとテフロンの混合体、ポリエチ レンとテフロンの混合体が好ましく、形態として微孔性 フィルムであるものが好ましい。特に、孔径が 0.01 ~1 μm、厚みが 5~5 0 μmの微孔性フィルムが好ま しい。これらの微孔性フィルムは単独の膜であっても、 微孔の形状や密度等や材質等の性質の異なる2層以上か らなる複合フィルムであっても良い。例えば、ポリエチ レンフィルムとポリプロピレンフィルムを張り合わせた 複合フィルムを挙げることができる。

【0062】本発明の非水電解質は次温和で使用できる 電池缶および電池蓋は材質としてニッケルメッキを施し た鉄鋼板、ステンレス鋼板(SUS304、SUS30 4L, SUS304N, SUS316, SUS316 L、SUS430、SUS444等)、ニッケルメッキ を施したステンレス鋼板 (同上)、アルミニウムまたは その合金、ニッケル、チタン、銅であり、形状として、 真円形筒状、楕円形筒状、正方形筒状、長方形筒状であ る。特に、外装缶が負極端子を兼ねる場合は、ステンレ ス鋼板、ニッケルメッキを施した鉄鋼板が好ましく、外 装缶が正極端子を兼ねる場合は、ステンレス鋼板、アル ミニウムまたはその合金が好ましい。電池缶の形状はボ タン、コイン、シート、シリンダー、角などのいずれで も良い。電池缶の内圧上昇の対策として封口板に安全弁 を用いることができる。この他、電池缶やガスケット等 の部材に切り込みをいれる方法も利用することができ る。この他、従来から知られている種々の安全素子 (例 えば、過電流防止素子として、ヒューズ、バイメタル、 PTC素子等)を備えつけても良い。

【0063】本発明の非水電解質**医液構造**で使用するリード板には、電気伝導性をもつ金属(例えば、鉄、ニッケル、チタン、クロム、モリブデン、銅、アルミニウム等)やそれらの合金を用いることができる。電池蓋、電

池缶、電極シート、リード板の溶接法は、公知の方法 (例、直流又は交流の電気溶接、レーザー溶接、超音波 溶接)を用いることができる。封口用シール剤は、アス ファルト等の従来から知られている化合物や混合物を用 いることができる。

【0064】本発明の非水電解質回波調準で使用できる ガスケットは、材質として、オレフィン系ポリマー、フ ッ素系ポリマー、セルロース系ポリマー、ポリイミド、 ポリアミドであり、耐有機溶媒性及び低水分透過性か ら、オレフィン系ポリマーが好ましく、特にプロピレン 主体のポリマーが好ましい。さらに、プロピレンとエチ レンのプロック共重合ポリマーであることが好ましい。 【0065】以上のようにして組み立てられた電池は、 エージング処理を施すのが好ましい。エージング処理に は、前処理、活性化処理及び後処理などがあり、これに より高い充放電容量とサイクル性に優れた電池を製造す ることができる。前処理は、電極内の関係が整の分布を 均一化するための処理で、例えば、砂気がなの溶解制 御、砂流がなの分布を均一にするための温度制御、揺動 及び/または回転処理、充放電の任意の組み合わせが行 われる。活性化処理は電池本体の負極に対しているがあり を挿入させるための処理で、電池の実使用充電時の関係 び四挿八量の50~120%を挿入するのが好ましい。 後処理は活性化処理を十分にさせるための処理であり、 電池反応を均一にするための保存処理と、判定のための 充放電処理当があり、任意に組み合わせることができ

【0066】本発明の電池は必要に応じて外装材で被覆される。外装材としては、熱収縮チューブ、粘着テープ、金属フィルム、紙、布、塗料、プラスチックケース等がある。また、外装の少なくとも一部に熱で変色する部分を設け、使用中の熱履歴がわかるようにしても良い。

【0067】本発明の電池は必要に応じて複数本を直列 及び/または並列に組み電池パックに収納される。電池 パックには正温度係数抵抗体、温度ヒューズ、ヒューズ 及び/または電流遮断素子等の安全素子の他、安全回路 (各電池及び/または組電池全体の電圧、温度、電流等 をモニターし、必要なら電流を遮断する機能を有す回 路)を設けても良い。また電池パックには、組電池全体 の正極及び負極端子以外に、各電池の正極及び負極端 子、組電池全体及び各電池の温度検出端子、組電池全体 の電流検出端子等を外部端子として設けることもでき る。また電池パックには、電圧変換回路(DC-DCコ ンバータ等)を内蔵しても良い。また各電池の接続は、 リード板を溶接することで固定しても良いし、ソケット 等で容易に着脱できるように固定しても良い。 さらに は、電池パックに電池残存容量、充電の有無、使用回数 等の表示機能を設けても良い。

【0068】本発明の電池は様々な機器に使用される。

特に、ビデオムービー、モニター内蔵携帯型ビデオデッキ、モニター内蔵ムービーカメラ、デジタルカメラ、コンパクトカメラ、一眼レフカメラ、レンズ付きフィルム、ノート型パソコン、ノート型ワープロ、電子手帳、携帯電話、コードレス電話、ヒゲソリ、電動工具、電動ミキサー、自動車等に使用されることが好ましい。

#### [0069]

【実施例】以下に具体例をあげ、本発明をさらに詳しく 説明するが、発明の主旨を越えない限り、本発明は実施 例に限定されるものではない。

#### 【0070】実施例-1

テスト用電池には、特開平7-312219号公開公報 の実施例3のNo.6の電池を用いた。この電池は次のよう にして作成したものである。合剤の調製は次のようにし た。負極材料として、SnSiO<sub>3</sub> (SnO、SiO<sub>2</sub> を混合し、1000℃ 12時間焼成して合成 ジェッ トミルにて粉砕)を80重量%、導電剤として鱗片状黒 鉛とアセチレンブラックとを9:5の比率で混合し、合 計の導電剤量が15重量%、更に結着剤としてスチレン ープタジエンゴムの水分散物を4重量%およびカルボキ シメチルセルロース1重量%を加え、水を媒体として混 練してスラリーを作製した。該スラリーを厚さ18μm の銅箔の両面に、エクストルージョン法により塗布し、 乾燥後カレンダーブレス機により圧縮成型し、所定の 幅、長さに切断して帯状の負極シートを作製した。正極 材料は、正極活物質としてLiCoO2(市販品を使 用)を87重量%、鱗片状黒鉛6重量%、アセチレンブ ラック3重量%、さらに結着剤としてポリテトラフルオ ロエチレン水分散物3重量%とポリアクリル酸ナトリウ ム1重量%を加え、水を媒体として混練して得られたス ラリーを厚さ20μmのアルミニウム箔の両面に上記と 同じ方法で塗布、乾燥、プレス、切断し帯状正極シート を作製した。上記負極シートおよび正極シートのそれぞ れ端部にそれぞれニッケル、アルミニウムのリード板を スポット溶接した後、露点-40℃以下の乾燥空気中で 210℃2時間脱水乾燥した。さらに、脱水乾燥済み正 極シート(含水量15ppm)、微多孔性ポリプロピレ ンフィルムセパレーター (セルガード2400)、脱水 乾燥済み負極シート (含水量20ppm) およびセパレ ーターの順で積層し、これを巻き込み機で渦巻き状に巻

【0071】この巻回体を負極端子を兼ねる、ニッケルメッキを施した鉄製の有底円筒型電池缶に収納した。さらに、電解質として1mol/l LiPF6 (エチレンカーボネート、ジエチルカーボネートの2:8容量混合液、フッ化水素含有量8ppm)を電池缶に注入した。アスファルトを主体とするシール剤をポリプロピレン製のガスケット(アニール未処理)の電池缶側に塗布した後、正極端子を有する電池蓋をこのガスケットを介してかしめて円筒型電池(A-1)を作製した。なお、

正極端子は正極シートと、電池缶は負極シートとあらかじめリード端子により接続した。電池(A-2)は、予め105℃で1時間アニールしたポリプロピレン製のガスケットを用いる以外は電池(A-1)と全く同様にして作成した。電池はそれぞれ10本ずつ作成した。上記の電極の電池缶挿入、電解液注入及び電池缶封口を、露点マイナス50℃以下の条件で行って電池を製造した。【0072】これらの電池を1mA/cm²の電流密度で250サイクルの充放電試験(4.1V~2.7V)を行った。300回目の放電容量は、それぞれの電池の平均値が310mAh/g、315mAh/gであった。これらの電池各々3本を分解して遊離フッ化水素量を定量したところ、電池A-1、A-2共に50~60

【0073】上記の電池の残りを更に充電し、3.2Vまで放電した後、約25 $^{\circ}$ 60%湿度の部屋に3年間保存した。これらの電池各々5本を分解し、遊離フッ化水素量を定量したところ、電池(A-2)は150~260ppm、電池(A-1)は330~780ppmであった。電池(A-1)の残りは充放電試験したところ、充放電できなかったのに対して、電池(A-2)は充放電可能であった。以上から、アニールしたガスケットを用いた本発明の電池(A-2)の効果は明らかである。また、シール剤をガスケットの内側にも盗布したものを用いた電池(A-3)の遊離フッ化水素量は100~150ppmと電池(A-2)よりも小さく、さらにシール剤盗布乾燥後再度シール剤を重ね盗りしたガスケットを用いた電池(A-4)は、遊離フッ化水素量の定量値が90~110ppmと低くかつ測定値の幅が最も小さた。

#### 【0074】実施例-2

p p m であった。

電解液から検出されるフッ化水素量と電池性能の関係に ついて説明する。

## [正極合剤ペーストの作成]

正極活物質;LiCoO2 (炭酸) と四酸化三コバルトと3:2のモル比で混合したものをアルミナるつぼにいれ、空気中、毎分2 $^{\circ}$ で750 $^{\circ}$ に昇温し4時間仮焼した後、さらに毎分2 $^{\circ}$ の速度で900 $^{\circ}$ に昇温しその温度で8時間焼成し解砕したもの。中心粒子サイズ5 $^{\circ}$ μmの粉末50gを100mlの水に分散した時の分散液の電導度は0.6mS/m、pHは10.1、窒素吸着法による比表面積は0.42m²/g)を200gとアセチレンブラック10gとを、ホモジナイザーで混合し、続いて結着剤として2 $^{\circ}$ エチルヘキシルアクリレートとアクリル酸とアクリロニトリルの共重合体の水分散物(固形分濃度50重量%)を8g、濃度2重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液を60gを加え混練混合し、さらに水を50gを加え、ホモジナイザーで攪拌混合し、正極合剤ペーストを作成した。

【0075】「負極合剤ペーストの作成]

負極活物質; SnSi<sub>0.5</sub> B<sub>0.3</sub> P<sub>0.2</sub> Cs<sub>0.05</sub>Al 0.1 O<sub>3.13</sub> (一酸化錫11.0g、ピロリン酸錫4.2 g、三酸化二硼素1.1g、炭酸セシウム0.83g、 二酸化珪素3.1gを乾式混合し、アルミナ製るつぼに 入れ、アルゴン雰囲気下15℃/分で1000℃まで昇 温し、1100℃で12時間焼成した後、10℃/分で 室温にまで降温し焼成炉より取り出したものを集め、ジ エットミルで粉砕したもの、平均粒径4. 5 μm 、C u Kα線を用いたX線回折法において2θ値で28°付近 に頂点を有するプロードなピークを有する物であり、2 θ値で40°以上70°以下には結晶性の回折線は見ら れなかった。) を200g、導電剤 (人造黒鉛) 30g とホモジナイザーで混合し、さらに結着剤として濃度2 重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液50g、ポ リフッ化ビニリデン10gとを加え混合したものと水を 30g加えさらに混練混合し、負極合剤ペーストを作成

【0076】 [負極保護層ペーストの作成] アルミナ85g、人造黒鉛9gを濃度2重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液300gに加え、混練混合し作成した。

【0077】 [正極および負極電極シートの作成] 上記 で作成した正極合剤ペーストをブレードコーターで厚さ 2 O μ mのアルミニウム箔集電体の両面に、片側当たり の正極活物質換算の塗布量 2 8 0 g/m<sup>2</sup>で塗布し、乾 燥した後、ローラープレス機で圧縮後のシートの厚みが 280μmになるように圧縮成型した。その後、所定の 大きさに裁断し、帯状の正極シートを作成した。さらに ドライボックス (露点; -50℃以下の乾燥空気) 中で 遠赤外線ヒーターにて加熱し、電極温度約250℃で充 分脱水乾燥し、正極シート(含水量13ppm)を作成 した。同様に、18 µ mの銅箔集電体の両面に、負極合 剤ペーストと負極保護層ペーストを塗布した。この時、 負極合剤ペーストが集電体側に、負極保護層ペーストが 最上層になるように塗布した。片側当たりの負極材料換 算の塗布量は90g/m²、保護層の塗布量が15g/ m<sup>2</sup> で、ローラープレス機での圧縮後のシートの厚みが 90μmである負極シート (含水量20ppm) を作成 した。この負極シートの両面に6mm幅の短冊状のUSE **近**4金属 (純度99.8%) を10mmのピッチで貼り 付け、0 はなるようにした。合 剤上のリー・ガンの被覆率は60%であった。

 液体であった。調整にあたり水分を極力除き、水分量が5ppm(京都電子製 商品名MKC-210型カールフィシャー水分測定装置で測定)、遊離酸分は8ppm(ブロムチモールブルーを指示薬とし、0.1規定NaOH水溶液を用いて中和滴定して測定)の基準電解液を得た。この基準電解液に湿度を有する窒素ガスを吹き込み水分量の異なる各種の電解液a~hを作った。

【0079】 [シリンダー電池の作成] 図1に示したよ うなシリンダー電池を作製した。正極シート(3)、微 孔性ポリエチレンフィルム製セパレーター (字部興産 製、EF4500) (4)、負極シート (2) およびセ パレーター(4)の順に積層し、これを渦巻き状に巻回 ・ した。この巻回体を負極端子を兼ねるニッケルメッキを 施した鉄製の有底円筒型電池缶(1)に収納した後、電 池缶内に上記電解液を注入した。アスファルトを主体と するシール剤をポリプロピレン製のガスケット (7) に 塗布した後、正極端子を有する電池蓋 (13) をこのガ スケット(7)を介してかしめて円筒型電池を作製し た。なお、正極端子は正極シートと、電池缶は負極シー トとあらかじめリード端子により接続した。図中(5) は下部絶縁板、(6)は上部絶縁板、(8)は正極リー ド、(9)は防爆弁体、(10)は電流遮断スイッチ (10a第1導通体、10b 第2導通体、10c 絶 縁リング)、(11)はPTCリング、(13)は電池 蓋(正極端子を兼ねる)、(15)は溶接プレート、 (16) は絶縁カバーを、それぞれ示す。

【0080】上記の電池を、室温で12時間放置後、0.1Aの一定電流のもとで1時間予備充電を行い、次いで50℃のもとで10日間エージングを実施した。次に活性化のために、2mA/cm²で4.2Vまで室温下で充電した。更に充電状態で電池を55℃に保持3日間エージングを施した。この電池を充電終止電圧4.2V(開回路電圧)、放電終止電圧2.8V、2mA/cm²の電流密度で充放電させ、初期放電容量を測定した。更にサイクルを繰り返し100サイクル終了後に放電容量を測定し、初期放電容量に対する維持率を求めた。また、測定後電池を分解し、遊離フッ化水素量を定量した。その結果を下表に示した。

表-1 実験結果

電解液、	電池放電容量維持率	遊離フッ化水素鼠
a	9 5 %	2 4 p p m
b	9 5	4 8
c	95	9 0
d	9 4	1 4 0
е	9 2	190
f	9 0	280
g	8 5	360
h	7 9	500

以上の結果から、電池内で電解液から検出される遊離フッ化水素量が300ppmを越える電池は放電容量維持

率が著しく低く、好ましくは200ppm以下に、特に 好ましくは150ppm以下に制御することが必要であることがわかる。

#### [0081]

【発明の効果】本発明の非水電解質<br/>
整次<br/>
で、保存性に優れ、寿命が長いという利点を有する。

#### 【図面の簡単な説明】

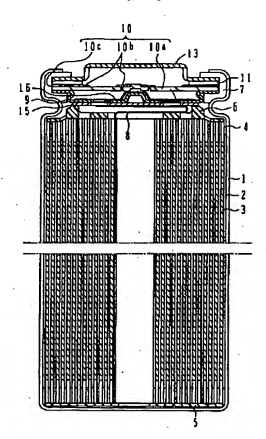
【図1】図1は実施例に使用したシリンダー型電池の断面図を示す。

#### 【符号の説明】

- 1 電池缶 (負極端子を兼ねる)
- 2 負極シート .

- 3 正極シート
- 4 セパレーター
- 5 下部絶縁板
- 6 上部絶縁板
- 7 ガスケット
- 8 正極リード
- 9 防爆弁体
- 10 電流遮断スイッチ
- 11 PTCリング
- 13 電池蓋 (正極端子を兼ねる)
- 15 溶接プレート
- 16 絶縁カバー

## 【図1】



#### フロントページの続き

(72)発明者 山田 卓二

宮城県黒川郡大和町松坂平一丁目6番地 富士フイルムセルテック株式会社内 (72) 発明者 石塚 弘

宮城県黒川郡大和町松坂平一丁目6番地 富士フイルムセルテック株式会社内